

PATENT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicants:	HILTEBRANDT, Siegfried) Examiner:
Application No.:	09/621,870) unknown
Filing Date:	07/21/00) Art Unit:
For:	SURGICAL INSTRUMENT) unknown

Atty. Docket No.: US 4037

14. November 2000

Assistant Commissioner for Patents
Washington, D. C. 20231
U.S.A.

Renewed Petition Under 37 CFR § 1.181

This communication is a resubmittal of the enclosed Petition to reassign the filing date of the instant application from the current filing date of July 21, 2000 to the actual first filing date of September 15th, 1999. This Petition was originally filed with the Petition Office on February 22, 2000 but is being refiled at this time since Applicant's, status inquiry to the Petitions Office on July 14, 2000 (703-308-6910) indicated no record of the Petition.

Since location of Applicant's Petition was rendered difficult due to lack of assignment of a serial number to this application, applicant resubmitted the application on July 21, 2000 and, having now received a serial number, is resubmitting the Petition.

Review and acceptance is requested.

BEST AVAILABLE COPY

Respectfully submitted

Paul Vincent

Dr. Paul Vincent
Reg. Number 37,461

Schuster & Partner
Wiederholdstraße 10
D-70174 Stuttgart, Germany
Telephone +49-711-22 29 94 0
Fax +49-711-29 95 94

Enclosures:

Return Postcard for Petition filed February 22, 2000
Original Petition with Transmittal letter, Petition,
and Annexes.



1

PATENT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:	HILTEBRANDT, Siegfried) Examiner:
Application No.:	unknown) unknown
Filing Date:	09/15/1999) Art Unit:
Atty. Docket No.:	US 4037) unknown
For:	SURGICAL INSTRUMENT)

PETITION IN ACCORDANCE WITH 37 CFR 1.181

Assistant Commissioner for Patents

Box DAC

Washington D.C. 20231

U.S.A.

Dear Sirs:

Introduction

This is a petition under 37 CFR 1.181 to award a filing date to an application lost by the US PTO.

Statement of Facts

On September 14th, 1999 the applicant filed a patent application claiming Paris Convention priority of European patent application 98810930.2 filed September 17th, 1998. The application papers included a transmittal letter, 18 sheets of written description, claims and abstract in the German language, 3 sheets of drawings, a signed declaration and power of attorney, a declaration of small entity status, and a return postcard filing receipt.

On September 17th, 1999 the patent law offices of Schuster and Partner, representing the applicant, called Federal Express to confirm delivery of the application papers, mailed by this air express carrier. Telephone confirmation was received that the application was timely filed to claim Paris convention priority and was received at the USPTO by G. Negash on September 15th, 1999.

On September 22nd, 1999 the law offices of Schuster and Partner received the Federal Express invoice confirming delivery of the application. The invoice indicated the airway bill number (812-2215-91707) the sender (Schuster and Partner), the reference number of the attorney (US4037), and the recipient (USPTO). The mailing was delivered to the USPTO, Crystal Plaza Building 2, 2011 South Clark Place, Arlington, Virginia, US 22202.

Some time in the fall 1999, a return postcard associated with this mailing was received from the USPTO. The return postcard indicated the sending date, the airway bill number,

the attorney docket number, the claim to Paris Convention priority of EP 98810930.2 filed September 17th, 1998 and the title (Surgical Instrument). The return postcard incorrectly stated that the filing was under 35 USC 371. The application papers were, however, addressed to BOX APPLICATIONS and should not have been processed by the PCT division. Nevertheless, the postcard was stamped "524 Rec'd PCT/PTO 15 SEP 1999".

Expecting a notice to file missing parts in this application and not receiving same, the agent for the applicant sent an email to Betty Robinson, USPTO, on February 2nd, 2000 inquiring about the application. On the same day a return email from Betty Robinson referred the agent for the applicant to Dora Strout.

On February 7th, 2000, the agent for the applicant called Betty Robinson and asked her to consult the USPTO computer system to locate the subject application. Miss Robinson searched for the inventor's name and was not able to find any correlation between applicants having this name and applications filed on September 15th, 1999. At this point in time the agent for the applicant concluded that the application had been lost.

Evidence in Support of these Facts

Annex A is a true copy of the transmittal letter accompanying the lost application. The transmittal letter

correlates the attorney docket number US 4037 with the request under Paris Convention Priority claimed for European patent application 98810930.2, filed September 17th, 1998. The inventor (Siegfried Hildebrandt) is indicated as is the title (Surgical Instrument). Enclosed with the mailing were 18 sheets of written description, claims and abstract and 3 sheets of drawings, a declaration and power of attorney, a declaration of small entity status and a return postcard.

Annex B is a true copy of the application papers as filed attached to which is a true copy of the signed declaration filed therewith. The number of sheets of application claims and abstract correlates with the information given on the transmittal letter as does the number of drawing sheets. The declaration and power of attorney attached thereto claims priority of the above mentioned European patent application.

Annex C is a true copy of the statement of small entity status filed with the application.

Annex D is a true copy of the Federal Express form filled out and sent in accordance with this application. The request for Federal Express transport is addressed to Box Applications USPTO and indicates the airway bill number cited above as well as the attorney reference number (entry number 2).

Annex E is a true copy of a telephone note made by the offices of Schuster and Partner confirming delivering of the filed papers.

Annex F is a true copy of a Federal Express invoice correlating the attorney docket number (2nd column), the airway bill number (1st column), the mailing day (1st column), the recipient and the date of deliver (3rd column).

Annex G is a true copy of the postcard filing receipt received back from the Office. The received postcard correlates the mailing date, the airway bill number, the attorney docket number, the European priority claimed, the title, and is stamped "524 Rec'd PCT/PTO 15 SEP 1999".

Annex H is a true copy of the email sent by the agent for the applicant to Miss Robinson as well as the response received from Miss Robinson on February 2, 2000.

Annex I is a certified copy of the priority application. A comparison between Annex B and Annex I shows the two applications to be identical, with the exception of in formal drawings in Annex B.

Requests and Summary

The applicant has provided convincing evidence that an application claiming Paris Convention priority was filed at the USPTO on the 15th of September, 1999. The application was

lost by the USPTO. The applicant therefore petitions for assignment of a filing date for this application of September 15th, 1999, based on the application papers of Annex B. A refund of the petition fee is also requested since this petition was necessitated by a USPTO error.

Respectfully submitted



Dr. Paul Vincent

Reg. No. 37,461

Agent for the Applicant

Schuster & Partner

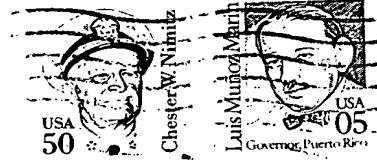
Wiederholdstrasse 10

D-70174 Stuttgart, Germany

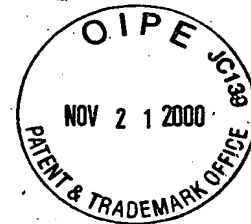
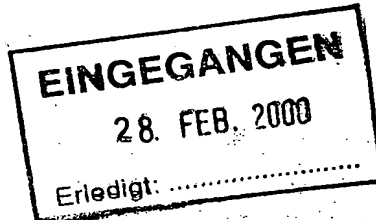
Telephone : +49-711-222 99 40

Fax: +49-711-299 594

USPTO
Washington DC 20231
USA



AIRMAIL



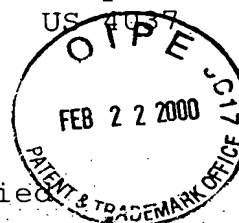
Schuster & Partner
Patentanwälte
Wiederholdstr. 10
D-70174 Stuttgart
Germany

00149/0000



Sent Federal Express on:
FEBRUARY 17, 2000
AWB 8122 2159 2129

Atty Docket Nr.
US 7037



Title: SURGICAL INSTRUMENT

Applicant: HILTEBRANDT, Siegfried
Application No.: unknown
Filing Date: 09/15/1999

This acknowledges receipt of documents attached
to transmittal letter for petition under 37 CFR
§1.181 dated February 14, 2000

Except : (Please list missing documents here)

1

ANNEX A

Docket No.: US 4037

ASSISTANT
COMMISSIONER FOR PATENTS
Washington, D.C. 20231
U.S.A.



PATENT

Sir:

Transmitted herewith for filing under Paris Convention
priority based on European patent application 98 810 930.2
Filed September 17, 1998 is the patent application of
Inventor

HILTEBRANDT, Siegfried

For: SURGICAL INSTRUMENT

Enclosed are:

- (x) 18 sheets of written description, claims, and abstract
- (x) 3 sheets of drawing
- (x) Declaration and power of attorney
- (x) Declaration of Small Entity Status
- () A check in the amount of US \$ to cover the filing
fee plus assignment fee is enclosed.
- () A preliminary amendment.
- () Information Disclosure statement, including copy of each
prior art reference and List of Prior Art
- (x) Return Postcard

A handwritten signature in cursive script that reads "Paul Vincent".

Paul J. Vincent, Reg.No. 37,461

Paul J. Vincent
Schuster & Partner
Patentanwälte
Wiederholdstrasse 10
D-70174 Stuttgart
Germany
Telephone: 49-711 222 99 40
Fax : 49-711 29 95 94

Sulzer Orthopädie AG, CH-6340 Baar

5

Chirurgisches Instrument

Die Erfindung betrifft ein chirurgisches Instrument gemäss dem Oberbegriff des unabhängigen Patentanspruchs.

10

Instrumente der gattungsgemässen Art gibt es in unzähligen Ausführungsvarianten. Instrumente, wie sie auf dem Gebiet der Endoskopie und speziell auf dem Gebiet der Arthroskopie zum Einsatz kommen, weisen typischerweise ein Aussenrohr auf, welches in einem distalen Bereich, häufig im Bereich des distalen Endes des Aussenrohrs, eine Öffnung aufweist, in welcher Gewebe aufgenommen werden kann. In dem Aussenrohr ist ein 15 Innenrohr angeordnet, welches in einem distalen Bereich, häufig am distalen Ende des Innenrohrs, mit einem Schneidwerkzeug versehen ist. Das Schneidwerkzeug kann direkt an dem Innenrohr angeformt sein, es kann 20 aber auch ein separat herstellbares Teil sein, welches mit dem Innenrohr verbunden worden ist, z.B. durch Schweissen. Mit Hilfe des Schneidwerkzeugs kann am Ort des Einsatzes Gewebe abgetrennt werden, indem das Innenrohr relativ zum Aussenrohr rotiert. Dieses abgetragene Gewebe wird dann mit Hilfe von Unterdruck zusammen mit Spülflüssigkeit, 25 die bei dieser Art der Operation normalerweise zum Einsatz kommt, durch das Innenrohr abgesaugt.

- Mit den typischen (geradlinig verlaufenden) Instrumenten, die auf dem Gebiet der Endoskopie und insbesondere auf dem Gebiet der Arthroskopie zum Einsatz kommen, ist es jedoch für den behandelnden Arzt manchmal schwer oder sogar unmöglich, das Schneidwerkzeug an den gewünschten Ort zu bewegen (z.B. an die Unterseite der Patella, an die oberen und unteren Bereiche der Femurkondylen, oder an Bereiche der mondsichelförmig verlaufenden Menisci, insbesondere deren Vorder- und Hinterhörner), an welchem das Schneiden des Gewebes erfolgen soll. Unter "Gewebe" soll dabei jede Art von Gewebe verstanden werden, also Weichgewebe, Gewebe mittlerer Härte (wie z.B. Knorpelgewebe), aber auch sehr hartes Gewebe (wie z.B. Knochengewebe). Entsprechend sollen unter dem Begriff "Schneiden" alle in diesem Gebiet üblichen Arten von Abtragen verstanden werden, also insbesondere Schneiden, Fräsen, etc..
- 5
- 10
- 15
- 20
- Um das Vordringen an solche nicht oder bestenfalls nur schwer zugänglichen Orte zu erleichtern, stehen auch von der typischen geradlinigen Form abweichende Instrumente zur Verfügung, z.B. solche, bei denen das Instrument im distalen Bereich abgewinkelt ist. Mit Hilfe derartiger Instrumente ist es einfacher, an Orte zu gelangen, die mit den herkömmlichen geradlinig ausgeführten Instrumenten nur schwer oder gar nicht zugänglich sind.

- Es ist unmittelbar einleuchtend, dass bei einem solchen nicht geradlinig ausgeführten Instrument der starre proximale Teil des Innenrohrs die Antriebskraft bzw. das Antriebsmoment ebenfalls auf das im distalen Bereich, vorzugsweise am distalen Ende, vorgesehene Schneidwerkzeug übertragen muss, jedoch ist dabei der nicht-geradlinige Übergangsbereich zwischen dem proximalen Bereich des Innenrohrs und dem Schneidwerkzeug zu überwinden. Mit anderen Worten, das Innenrohr muss die Antriebskraft bzw.
- 25

das Antriebsmoment über einen nicht-geradlinigen Übergangsbereich hinweg auf das Schneidwerkzeug übertragen.

Hierzu ist beispielsweise in der EP-A-0,445,918 ein Instrument beschrieben,
5 welches zwischen dem starren proximalen Bereich und dem distalen Bereich
einen flexiblen Übergangsbereich aufweist. Dieser flexible Übergangsbereich
ist derart ausgeführt, dass dort mehrere diskrete Öffnungen vorgesehen sind
derart, dass der Durchmesser des Innenrohres abwechselnd in der
horizontalen bzw. vertikalen Richtung - jeweils senkrecht zur Längsachse des
10 Innerrohres - reduziert ist, sodass zwischen diesen Bereichen lediglich noch
Stege vorgesehen sind, wobei benachbarte Stege jedoch miteinander
verbunden sind.

Die miteinander verbundenen Stege gewährleisten die Flexibilität des
15 Innenrohres im Übergangsbereich, andererseits gestatten sie eine
Übertragung von Kräften oder Momenten auf das distal angeordnete
Schneidwerkzeug. Allerdings sind die Kräfte oder Momente, die mit einem
derartig ausgebildeten flexiblen Übergangsbereich übertragen werden
können, einigermaßen begrenzt. Die Begrenzung der Kräfte oder Momente,
20 die noch auf das Schneidwerkzeug übertragen werden können, ist auch Sinn
und Zweck dieser Massnahme, denn die Stege dienen auch als
Sollbruchstellen. Überschreiten also die auf das Schneidwerkzeug zu
übertragenden Kräfte bzw. Momente einen vorgegebenen Grenzwert, so
brechen die Stege. Dadurch wird verhindert, dass bei sehr grossen
25 aufzubringenden Kräften bzw. Momenten das Schneidwerkzeug zersplittern
kann und möglicherweise einzelne Bruchstücke des Schneidwerkzeugs am
Ort des Eingriffs ins Gewebe gelangen können.

Wie bereits angesprochen, sind die zu übertragenden Kräfte bzw. Momente
30 begrenzt. Gerade bei Wechselbelastungen, wie sie beim oszillierenden

Betrieb (ständiger Wechsel der Drehrichtung des Innenrohrs relativ zum Aussenrohr) solcher Instrumente auftreten, kann es aber sehr schnell zu Brüchen der Stege kommen. Ein oszillierender Betrieb ist andererseits als Option für den Betrieb eines solchen Instruments ausserordentlich nützlich, weil man gerade bei Gewebe mittlerer Härte und bei hartem Gewebe sehr oft nicht genau vorhersagen kann, welche Drehrichtung zum Abtragen von Gewebe geeigneter ist; zum Teil hängt dies auch von der geometrischen Gestalt des abzutragenden Gewebes ab und von welcher Richtung her man an das abzutragende Gewebe gelangt. Man kann in einigen solcher Fälle mit einem oszillierenden Betrieb des Instruments ein Abtragen von Gewebe erreichen, was mit einem Betrieb in nur einer einzigen Drehrichtung nicht so einfach oder gar nicht möglich wäre. Allerdings erfordert dies, dass die Wechselbelastungen von dem proximalen Bereich des Innenrohrs auf das Schneidwerkzeug übertragen werden können.

Es ist daher eine Aufgabe der Erfindung, ein Instrument vorzuschlagen, welches ein Innenrohr mit einem flexiblen Bereich aufweist, um auch für nicht-geradlinige Instrumente brauchbar zu sein, andererseits soll der flexible Bereich des Innenrohrs auch eine ausreichende Wechselfestigkeit aufweisen, um den Wechselbelastungen bei oszillierendem Betrieb standhalten zu können. Darüberhinaus soll das Innenrohr einfach in der Herstellung sein, insofern ist es auch eine Aufgabe der Erfindung, ein Rohr vorzuschlagen, welches einen flexiblen Bereich mit einer ausreichenden Wechselfestigkeit aufweist, um entsprechenden Wechselbelastungen standhalten zu können. Dabei soll das Innenrohr als solches natürlich gerade in dem flexiblen Bereich so dicht sein, dass abgesaugte Gewebeteile nicht aus dem Innenrohr austreten können.

Diese Aufgabe wird durch ein Instrument gelöst, welches die Merkmale des unabhängigen Patentanspruchs aufweist. Insbesondere handelt es sich dabei

um ein chirurgisches Instrument zum Entfernen von Gewebe mit einem Aussenrohr, welches in einem distalen Bereich, vorzugsweise im Bereich des distalen Endes des Aussenrohrs, eine Öffnung zum Aufnehmen von Gewebe aufweist. Ferner umfasst das Instrument ein Innenrohr, welches innerhalb
5 des Aussenrohrs angeordnet ist und einen starren proximalen Bereich aufweist, um Kräfte bzw. Momente, die auf diesen proximalen Bereich wirken, zu einem distalen Bereich des Innenrohrs zu übertragen, vorzugsweise zum distalen Ende des Innenrohrs. Ferner umfasst das Instrument ein
10 Schneidwerkzeug, welches an dem distalen Bereich des Innenrohrs angeordnet ist, vorzugsweise am distalen Ende des Innenrohrs, um Gewebe schneiden zu können, welches im Bereich der Öffnung des distalen Bereichs des Aussenrohrs der Einwirkung des Schneidwerkzeugs ausgesetzt ist. Das
Innenrohr weist zwischen seinem starren proximalen Bereich und dem
15 Schneidwerkzeug einen flexiblen Bereich auf. In dem flexiblen Bereich weist das Innenrohr in seiner Wandung einen Schlitz auf, der sich in Längsrichtung des Innenrohrs betrachtet schraubenlinienförmig um die Längsachse des
Innenrohrs herum windet und der entlang dieser Schraubenlinie betrachtet
mäanderförmig verläuft. Durch diese Ausgestaltung kann die erforderliche
Wechselfestigkeit, aber eben auch die notwendige Flexibilität, erreicht
20 werden. Die Begriffe "Schneiden" und "Schneidwerkzeug" sollen - wie bereits früher erläutert - so verstanden werden, dass sie sämtliche in diesem Gebiet üblichen Arten von Abtragen von Gewebe erfassen, also insbesondere
schneiden, fräsen, etc.. bzw. entsprechende Werkzeuge, also
Schneidwerkzeuge, Fräswerkzeuge, etc..

25

Bei einem Ausführungsbeispiel des Instruments sind durch den mäanderförmig verlaufenden Schlitz abwechselnd Zähne und Einbuchtungen definiert, wobei in jeder Einbuchtung wiederum ein Zahn angeordnet ist und
jeder Zahn in einer Einbuchtung angeordnet ist. Die Zähne und
30 Einbuchtungen weisen eine Gestalt auf, die ein axiales Herausgleiten eines

Zahnes aus einer Einbuchtung unmöglich macht. Dies ermöglicht, dass auch bei Instrumenten mit einem abgewinkelten distalen Bereich, bei denen der flexible Bereich zwangsläufig in axialer Richtung auseinandergezogen wird, die Zähne bei einer Drehbewegung des Innenrohrs stets in Eingriff mit der entsprechenden Einbuchtung sind, sodass die Kräfte bzw. Momente sicher auf das Schneidwerkzeug übertragen werden.

Ein weitere Ausgestaltung zeichnet sich dadurch aus, dass die im Aussenrohr vorgesehene Öffnung zur Aufnahme des Gewebes im distalen Endbereich des Aussenrohrs angeordnet ist und das Schneidwerkzeug am distalen Ende des Innenrohrs angeordnet ist. Prinzipiell kann die Öffnung nämlich auch an einem anderen Ort als am distalen Ende des Aussenrohrs vorgesehen sein. Der Fall, bei welchem die Öffnung am distalen Ende des Aussenrohrs vorgesehen ist, ist jedoch der häufigste, denn man möchte ja das Instrument - wenn möglich - so wenig tief wie möglich in den Körper des Patienten bzw. in dessen Gelenk einbringen.

Die Breite des Schlitzes in der Wandung des Innenrohrs kann beispielsweise im Bereich von etwa 0.05 mm bis etwa 1 mm liegen, und die Wandstärke des Innenrohrs im Bereich von etwa 0.1 mm bis etwa 0.7 mm, insbesondere im Bereich von etwa 0.15 mm bis etwa 0.5 mm.

Die Steigung der Schraubenlinie, entlang welcher der in der Wandung des Innenrohrs vorgesehene Schlitz verläuft, kann beispielsweise im Bereich von etwa 0.5 mm/Windung bis etwa 4 mm/Windung liegen.

Das Schneidwerkzeug kann als separat herstellbares Element ausgebildet sein, welches mit dem distalen Ende des Innenrohrs verbunden ist. Dadurch ist es möglich, einerseits eine separate Herstellung von Schneidwerkzeug und Innenrohr zu ermöglichen, was den Herstellungsprozess erleichtert,

andererseits können Schneidwerkzeug und Innenrohr zuverlässig miteinander verbunden werden, z.B. durch Schweissen, sodass die Übertragung der Kräfte bzw. Momente auf das Schneidwerkzeug gewährleistet ist. Alternativ kann das Schneidwerkzeug und das Innenrohr
5 auch einstückig, also aus einem Stück, hergestellt sein.

Bei einem weiteren Ausführungsbeispiel kann das Aussenrohr im proximalen Bereich geradlinig verlaufen, während der distale Bereich des Aussenrohrs, in welchem das Schneidwerkzeug angeordnet ist, von dieser vom proximalen
10 Bereich festgelegten geraden Linie abweichend ausgebildet ("abgewinkelt"). Das Innenrohr ist dann so ausgebildet, dass der flexible Bereich des Innenrohrs in einem sich zwischen dem proximalen Bereich und dem distalen Bereich des Aussenrohrs erstreckenden Übergangsbereich zu liegen kommt.

15 Dabei kann der distale Bereich des Aussenrohrs für sich alleine betrachtet ebenfalls geradlinig ausgebildet sein. Der flexible Bereich des Innenrohrs kommt in dem Übergangsbereich, in welchem der proximale Bereich und der distale Bereich ineinander einmünden, zu liegen.

20 Ein weitere unabhängiger Aspekt der Erfindung betrifft ein Rohr (z.B. das im Zusammenhang mit dem Instrument bereits erwähnte Innenrohr) mit einem starren proximalen Bereich und einem distal zu dem starren proximalen Bereich angeordneten flexiblen Bereich. Das Rohr weist in dem flexiblen Bereich in seiner Wandung einen Schlitz auf, der sich in Längsrichtung des
25 Rohrs betrachtet schraubenlinienförmig um die Längsachse des Rohrs herum windet und der entlang dieser Schraubenlinie betrachtet mäanderförmig verläuft. Die Vorteile des Rohrs entsprechen den bereits anhand des Instruments genannten Vorteilen (Wechselfestigkeit, Dichtigkeit, sichere Übertragung der erforderlichen Kräfte bzw. Momente).

Durch den mäanderförmig verlaufenden Schlitz sind abwechselnd Zähne und Einbuchtungen definiert, wobei in jeder Einbuchtung wiederum ein Zahn angeordnet ist und jeder Zahn in einer Einbuchtung angeordnet ist und die Zähne und Einbuchtungen eine Gestalt aufweisen, die ein axiales
5 Herausgleiten eines Zahnes aus einer Einbuchtung unmöglich macht.

Die Breite des Schlitzes in der Wandung des Rohrs kann im Bereich von etwa 0.05 mm bis etwa 1 mm liegen, die Wandstärke des Rohrs im Bereich von etwa 0.1 mm bis etwa 0.7 mm, insbesondere im Bereich von etwa 0.15
10 mm bis etwa 0.5 mm.

Die Steigung der Schraubenlinie, entlang welcher der in der Wandung des Innenrohrs vorgesehene Schlitz verläuft, kann im Bereich von etwa 0.5 mm/Windung bis etwa 4.0 mm/Windung liegen.
15

Im folgenden wird die Erfindung anhand der Zeichnung näher erläutert. Es zeigen, teilweise in schematischer Darstellung und/oder im Schnitt:

Fig. 1 ein Ausführungsbeispiel eines erfindungsgemässen chirurgischen
20 Instruments in zusammengebautem Zustand,

Fig. 2 den Ausschnitt II des flexiblen Bereichs des Innenrohrs aus Fig. 1,

Fig. 3 den Ausschnitt III des flexiblen Bereichs aus Fig. 2,
25

Fig. 4 einen Ausschnitt aus einem anderen Ausführungsbeispiel des flexiblen Bereichs

und

30

Fig. 5 den Ausschnitt V aus dem flexiblen Bereich der Fig. 4.

In Fig. 1 ist ein Ausführungsbeispiel eines erfindungsgemässen chirurgischen Instruments 1. Man erkennt, dass das Instrument 1 ein Aussenrohr 2 aufweist, in welchem ein Innenrohr 3 drehbar angeordnet ist. Das chirurgische Instrument 1 kann in einem Handstück (nicht dargestellt) aufgenommen werden, in welchem ein Drehantrieb, beispielsweise ein Elektromotor, vorgesehen sein kann zum rotatorischen Antreiben des Innenrohrs 3. Zur Ankopplung an den Drehantrieb ist das Innenrohr 3 an seinem proximalen Ende fest mit einem Kupplungsstück 30 verbunden, welches mit dem Drehantrieb in Eingriff gebracht werden kann. Das Aussenrohr 2 ist an seinem proximalen Ende fest mit einem Arretierungsstück 20 verbunden, welches von dem (nicht dargestellten) Handstück aufgenommen und dann in diesem arretiert wird. Das Kupplungsstück 30 und das mit diesem verbundene Innenrohr 3 sind relativ zu dem Arretierungsstück 20 und dem mit diesem verbundenen Aussenrohr 2 verdrehbar.

Im weiteren Verlauf vom proximalen Ende her beginnend ist das Innenrohr im proximalen Bereich starr ausgebildet bis hin zu einem flexiblen Bereich 31. Dieser flexible Bereich 31 des Innenrohrs 3 erstreckt sich über einen gekrümmten Bereich 21 des Aussenrohrs 2 hinweg im wesentlichen bis hin zu einem Schneidwerkzeug 4, welches mit dem distalen Ende des Innenrohrs 3 verbunden ist. Das Schneidwerkzeug 4 kann als separat herstellbares Element ausgebildet sein, welches dann mittels einer geeigneten Verbindungstechnik, beispielsweise durch Schweissen, mit dem Innenrohr 3 verbunden wird. Alternativ kann das Schneidwerkzeug 4 und das Innenrohr 3 einstückig, also aus einem Stück, hergestellt sein. Unter "schneiden" bzw. "Schneidwerkzeug" sollen dabei - wie bereits früher mehrfach erläutert - alle in diesem Gebiet üblichen Arten von Abtragen verstanden werden, wie z.B.

schneiden, fräsen, etc. bzw. die entsprechenden Werkzeuge, z.B. Schneidwerkzeuge, Fräswerkzeuge, etc.. Das Schneidwerkzeug 4 kann Gewebe abtragen, welches durch eine Öffnung 22 am distalen Ende des Aussenrohrs 2 aufgenommen wird. Das auf diese Weise abgetragene Gewebe kann dann durch den Innenraum des Innenrohrs 3 abgesaugt werden. Dabei ist sichergestellt, wie noch erläutert wird, dass abgetragenes und in das Innenrohr 3 eingesaugtes Gewebe nicht aus dem Innenraum des Innenrohrs 3 gelangen kann. Ferner ist durch die Art und Weise, wie der flexible Bereich 31 ausgebildet ist, sichergestellt, dass auch bei oszillierendem Betrieb die dabei auftretenden Kräfte und Momente sicher auf das Schneidwerkzeug 4 übertragen werden können, der flexible Bereich 31 weist also die dafür notwendige Wechselfestigkeit auf.

Fig. 2 zeigt den Ausschnitt II des flexiblen Bereichs 31 des Innenrohrs 3 in vergrößerter, abgewickelter Darstellung, Fig. 3 zeigt einen Ausschnitt aus Fig. 2 vergrößert. Man erkennt (Fig. 2), dass in der Wandung des Innenrohrs 3 ein Schlitz 5 vorgesehen ist, der sich schraubenlinienförmig um die Längsachse L des Innenrohrs 3 herum windet (der Schlitz ist nicht im gesamten Ausschnitt in Fig. 2 zeichnerisch dargestellt, sondern nur teilweise, er ist aber über den gesamten Bereich 31 vorhanden). Entlang der Schraubenlinie betrachtet verläuft dabei der Schlitz 5 mäanderförmig. Dabei sind durch den mäanderförmigen Verlauf des Schlitzes 5 abwechselnd Zähne 50 und Einbuchtungen 51 definiert. In jede durch den Schlitz 5 gebildete Einbuchtung 51 hinein ragt allerdings wieder ein Zahn 50 hinein. Betrachtet man zwei übereinander angeordnete Schlitzte, so befindet sich zwischen den beiden Schlitzten ein Steg 52. Von diesem Steg stehen in axialer Richtung betrachtet die Zähne abwechselnd nach oben bzw. nach unten ab und ragen in entsprechende Einbuchtungen 51 hinein. Dabei weisen die einzelnen Zähne 50 und Einbuchtungen 51 eine Gestalt auf, die ein axiales Herausgleiten eines Zahnes 50 aus einer Einbuchtung 51 unmöglich macht.

Es ist nämlich klar, dass bei dem gekrümmten ("abgewinkelten") Instrument nach Fig. 1 der flexible Bereich 31 des Innenrohrs 3 einer Beanspruchung auf Zug ausgesetzt ist. Der Schlitz 5 muss also so ausgebildet sein, dass die
5 durch ihn gebildeten Zähne 50 und Einbuchtungen einerseits den gekrümmten Bereich 21 des Aussenrohrs 2 überwinden, andererseits eine Übertragung der erforderlichen Kräfte bzw. Momente auf das Schneidwerkzeug 4 ermöglichen, insbesondere also auch die erforderliche Wechselfestigkeit für oszillierenden Betrieb aufweisen.

10

Bei einem typischen Anwendungsbeispiel kann die Wandstärke der Wandung des Innenrohrs 3 im Bereich von etwa 0.1 mm bis etwa 0.7 mm liegen, insbesondere im Bereich von etwa 0.15 mm bis etwa 0.5 mm; die Breite des Schlitzes 5 kann im Bereich von etwa 0.05 mm bis etwa 1 mm
15 liegen. Die Breite des Schlitzes kann dabei im Verlauf des Schlitzes durchaus variieren, sie muss also nicht in jedem Teilbereich des Schlitzes konstant sein. Die Schraubenlinie 53 des Schlitzes 5, entlang welcher der mäanderförmige Schlitz 5 verläuft, kann beispielsweise eine Steigung aufweisen, die im Bereich von etwa 0.5 mm/Windung bis etwa 4 mm/Windung
20 liegt (ählich einer Gewindesteigung), insbesondere kann sie etwa 0.9 mm betragen. Der Steg 52 kann hier beispielsweise eine Breite von etwa 0.3 mm aufweisen. Das gesamte Innenrohr 3 kann einen Durchmesser von etwa 3 mm aufweisen. Selbstverständlich sind diese Werte nur als beispielhaft zu betrachten und können den jeweiligen Gegebenheiten bzw. Anforderungen
25 angepasst werden.

Mit einem auf diese Weise ausgebildeten Innenrohr 3 können Gewebeteile, die mit Hilfe des Schneidwerkzeugs 4 abgetragen worden sind, zusammen mit einer Spülflüssigkeit durch den Innenraum des Innenrohrs 3 abgesaugt
30 werden, ohne dass durch den Schlitz 5 hindurch Gewebeteile zwischen das

Innenrohr 3 und das Aussenrohr 2 gelangen können, die ein Festfressen des Innenrohrs 3 im Aussenrohr 2 begünstigen könnten.

Ein anderes Ausführungsbeispiel des flexiblen Bereichs ist in Fig. 4 gezeigt, wieder in abgewickelter Darstellung, Fig. 5 zeigt vergrössert den Ausschnitt V aus Fig. 4. Die Bezugszeichen aus Fig. 3 und Fig. 4 sind beibehalten worden, es wurde ihnen lediglich der Buchstabe "a" hinzugefügt. Man erkennt demzufolge in Fig. 4 den Verlauf des Schlitzes 5a entlang der Schraubenlinie 53a, die hier allerdings eine andere Orientierung aufweist als in Fig. 3 (ähnlich einem Rechtsgewinde, während die Schraubenlinie 53 in Fig. 3 ähnlich einem Linksgewinde verläuft). Auch die Form der Zähne 50a und der Einbuchtungen 51a hat sich von einer "eckigen" Ausgestaltung (Fig. 3 und Fig. 4) zu einer "abgerundeten" Ausgestaltung verändert. Gleich geblieben ist jedoch, dass ein Herausgleiten eines Zahnes 50a aus einer Einbuchtung 51a nicht möglich ist. Dies ist besonders gut aus Fig. 5 ersichtlich, in welcher der Zahn 50a in der Einbuchtung 51a angeordnet ist, einmal ohne Zugbeanspruchung (durchgezogene Linie) und einmal mit Zugbeanspruchung (gestrichelte Linie). Im Falle der Zugbeanspruchung (gestrichelte Linie), dies ist bei Instrumenten mit einem zwischen dem proximalen und dem distalen Bereich liegenden gekrümmten Übergangsbereich des Aussenrohrs der Normalfall, liegt der Zahn 50a seitlich fest an der Einbuchtung 51a an, während er im Falle ohne Zugbeanspruchung (durchgezogene Linie) ein geringes Spiel (nämlich die Schlitzbreite an der jeweiligen Stelle) aufweist. Man erkennt in Fig. 5 auch gut, dass die Schlitzbreite entlang des Schlitzes 5a variieren kann. So ist der Schlitz im seitlichen Bereich deutlich breiter als am Kopfende.

Es ist klar, dass noch viele weitere Möglichkeiten des Verlaufs des mäanderförmigen Schlitzes möglich sind. Wesentlich ist, dass der jeweils dadurch gebildete Zahn nicht in axialer Richtung aus seiner zugehörigen

- Ausbuchtung herausgleiten kann. Die Gestalt der Zähne und der Einbuchtungen wie auch sonstige Parameter wie Steigung der Schraubenlinie, Stegbreite, Schlitzbreite und deren Variierung entlang des Schlitzes etc., können an die jeweiligen Anforderungen angepasst werden.
- 5 Diese können sich insbesondere durch die Art des Gewebes ergeben, welches mit dem Schneidwerkzeug abgetragen werden soll (weiches Gewebe, gewebe mittlerer Härte, sehr hartes Gewebe). Es ist selbstverständlich, dass auch die Art des Abtragens (Schneiden, Fräsen, etc.) entsprechend dem jeweiligen Gewebe angepasst werden kann, indem
- 10 ein Instrument mit einem entsprechenden Schneidwerkzeug gewählt wird.

Patentansprüche

1. Chirurgisches Instrument (1) zum Entfernen von Gewebe,
5 mit einem Aussenrohr (2), welches in einem distalen Bereich, vorzugsweise im Bereich des distalen Endes des Aussenrohrs (2), eine Öffnung (22) zum Aufnehmen von Gewebe aufweist,
und mit einem Innenrohr (3), welches innerhalb des Aussenrohrs (2) angeordnet ist und einen starren proximalen Bereich aufweist, um Kräfte bzw.
10 Momente, die auf diesen proximalen Bereich wirken, zu einem distalen Bereich des Innenrohrs (3) zu übertragen, vorzugsweise zum distalen Ende des Innenrohrs (3),
ferner mit einem Schneidwerkzeug (4), welches an dem distalen Bereich des Innenrohrs (3) angeordnet ist, vorzugsweise am distalen Ende des
15 Innenrohrs (3), um Gewebe schneiden zu können, welches im Bereich der Öffnung (22) des distalen Bereichs des Aussenrohrs (2) der Einwirkung des Schneidwerkzeugs (4) ausgesetzt ist,
wobei das Innenrohr (3) zwischen seinem starren proximalen Bereich und dem Schneidwerkzeug (4) einen flexiblen Bereich (31) aufweist,
20 **dadurch gekennzeichnet,**
dass das Innenrohr (3) in dem flexiblen Bereich (31) in seiner Wandung einen Schlitz (5,5a) aufweist, der sich in Längsrichtung des Innenrohrs (3) betrachtet schraubenlinienförmig um die Längsachse (L) des Innenrohrs (3) herum windet und der entlang dieser Schraubenlinie (52,52a) betrachtet
25 mäanderförmig verläuft.

2. Instrument nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass durch den mäanderförmig verlaufenden Schlitz (5,5a) abwechselnd Zähne (50,50a) und Einbuchtungen (51,51a) definiert sind, wobei in jeder Einbuchtung (51,51a)
30 wiederum ein Zahn (50,50a) angeordnet ist und jeder Zahn (50,50a) in einer

Einbuchtung (51,51,a) angeordnet ist und die Zähne und Einbuchtungen eine Gestalt aufweisen, die ein axiales Herausgleiten eines Zahnes (50,50a) aus einer Einbuchtung (51,51a) unmöglich macht.

- 5 3. Instrument nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die im Aussenrohr (2) vorgesehene Öffnung (22) zur Aufnahme des Gewebes im distalen Endbereich des Aussenrohrs (2) angeordnet ist und das Schneidwerkzeug (4) am distalen Ende des Innenrohrs (3) angeordnet ist.
- 10 4. Instrument nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Breite des Schlitzes (5,5a) in der Wandung des Innenrohrs (3) im Bereich von etwa 0.05 mm bis etwa 1 mm liegt, und dass die Wandstärke des Innenrohrs (3) im Bereich von etwa 0.1 mm bis etwa 0.7 mm, insbesondere im Bereich von etwa 0.15 mm bis etwa 0.5 mm, liegt.
- 15 5. Instrument nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Steigung der Schraubenlinie (53,53a), entlang welcher der in der Wandung des Innenrohrs (3) vorgesehene Schlitz (5) verläuft, im Bereich von etwa 0.5 mm/Windung bis etwa 4 mm/Windung liegt.
- 20 6. Instrument nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Schneidwerkzeug (4) als separat herstellbares Element ausgebildet ist, welches mit dem distalen Ende des Innenrohrs (3) verbunden ist.
- 25 7. Instrument nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Schneidwerkzeug (4) und das Innenrohr (3) einstückig hergestellt sind.

8. Instrument nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Aussenrohr (2) im proximalen Bereich geradlinig verläuft, und dass der distale Bereich des Aussenrohrs (2), in welchem das Schneidwerkzeug (4) angeordnet ist, von dieser vom proximalen Bereich
- 5 festgelegten geraden Linie abweichend ausgebildet ist, und dass das Innenrohr (3) so ausgebildet ist, dass der flexible Bereich (31) des Innenrohrs (3) in einem sich zwischen dem proximalen Bereich und dem distalen Bereich des Aussenrohrs (2) erstreckenden Übergangsbereich (21) zu liegen kommt.
- 10 9. Instrument nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass der distale Bereich des Aussenrohrs (2) für sich alleine betrachtet ebenfalls geradlinig ausgebildet ist und der flexible Bereich (31) des Innenrohrs (3) in dem Übergangsbereich (21), in welchem der proximale Bereich und der distale Bereich ineinander einmünden, zu liegen kommt.
- 15 10. Rohr mit einem starren proximalen Bereich und einem distal zu dem starren proximalen Bereich angeordneten flexiblen Bereich (31), dadurch gekennzeichnet, dass das Rohr (3) in dem flexiblen Bereich (31) in seiner Wandung einen Schlitz (5,5a) aufweist, der sich in Längsrichtung des Rohrs
- 20 betrachtet schraubenlinienförmig um die Längsachse (L) des Rohrs herum windet und der entlang dieser Schraubenlinie (53,53a) betrachtet mäanderförmig verläuft.
11. Rohr nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass durch den mäanderförmig verlaufenden Schlitz (5,5a) abwechselnd Zähne (50,50a) und
- 25 Einbuchtungen (51,51a) definiert sind, wobei in jeder Einbuchtung (51,51a) wiederum ein Zahn (50,50a) angeordnet ist und jeder Zahn (50,50a) in einer Einbuchtung (51,51a) angeordnet ist und die Zähne und Einbuchtungen eine Gestalt aufweisen, die ein axiales Herausgleiten eines Zahnes (50,50a) aus
- 30 einer Einbuchtung (51,51a) unmöglich macht.

12. Rohr nach einem der Ansprüche 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet,
dass die Breite des Schlitzes (5,5a) in der Wandung des Rohrs im Bereich
von etwa 0.05 mm bis etwa 1 mm liegt, und dass die Wandstärke des Rohrs
5 im Bereich von etwa 0.1 mm bis etwa 0.7 mm, insbesondere im Bereich von
etwa 0.15 mm bis etwa 0.5 mm, liegt.

13. Rohr nach einem der Ansprüche 10 bis 12, dadurch gekennzeichnet,
dass die Steigung der Schraubenlinie (53,53a), entlang welcher der in der
10 Wandung des Innenrohrs (3) vorgesehene Schlitz (5,5a) verläuft, im Bereich
von etwa 0.5 mm/Windung bis etwa 4 mm/Windung liegt.

Zusammenfassung

Ein chirurgisches Instrument (1) zum Entfernen von Gewebe umfasst ein Aussenrohr (2), welches in einem distalen Bereich, vorzugsweise im Bereich des distalen Endes des Aussenrohrs (2), eine Öffnung (22) zum Aufnehmen von Gewebe aufweist. Es umfasst ferner ein Innenrohr (3), welches innerhalb des Aussenrohrs (2) angeordnet ist und einen starren proximalen Bereich aufweist, um Kräfte bzw. Momente, die auf diesen proximalen Bereich wirken, zu einem distalen Bereich des Innenrohrs (3) zu übertragen, vorzugsweise zum distalen Ende des Innenrohrs (3). Weiterhin umfasst das Instrument ein Schneidwerkzeug (4), welches an dem distalen Bereich des Innenrohrs (3) angeordnet ist, vorzugsweise am distalen Ende des Innenrohrs (3), um Gewebe schneiden zu können, welches im Bereich der Öffnung (22) des distalen Bereichs des Aussenrohrs (2) der Einwirkung des Schneidwerkzeugs (4) ausgesetzt ist, wobei das Innenrohr (3) zwischen seinem starren proximalen Bereich und dem Schneidwerkzeug (4) einen flexiblen Bereich (31) aufweist. Das Innenrohr (3) weist in dem flexiblen Bereich (31) in seiner Wandung einen Schlitz (5,5a) aufweist, der sich in Längsrichtung des Innenrohrs (3) betrachtet schraubenlinienförmig um die Längsachse (L) des Innenrohrs (3) herum windet und der entlang dieser Schraubenlinie (52,52a) betrachtet mäanderförmig verläuft.

(Fig. 1)

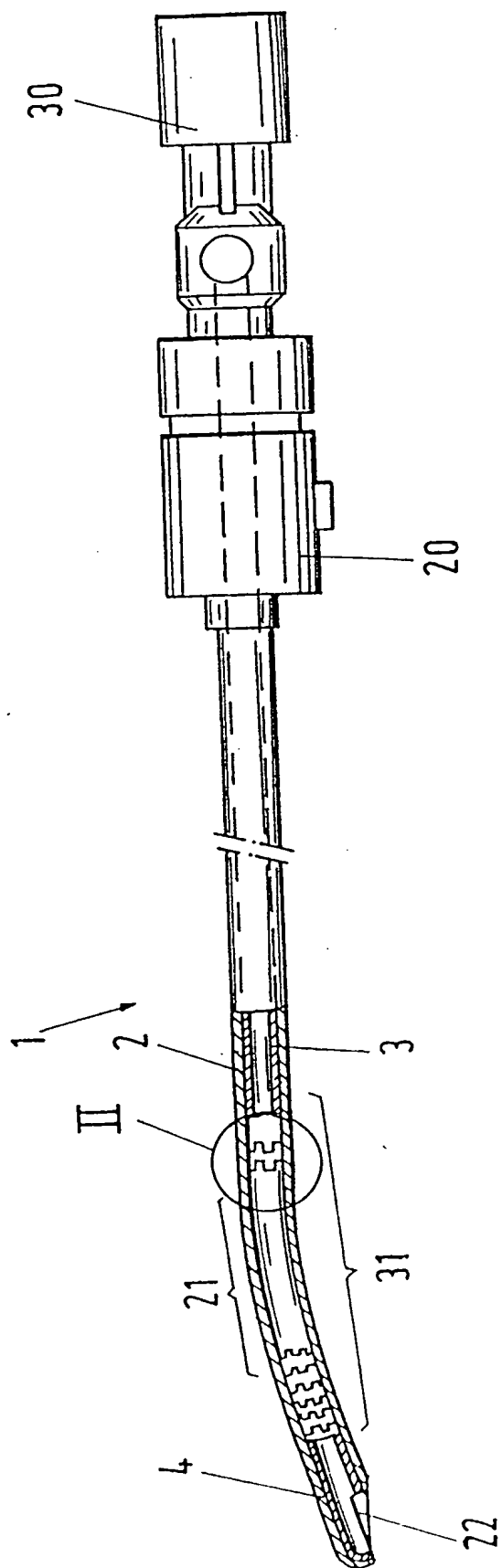


Fig.1

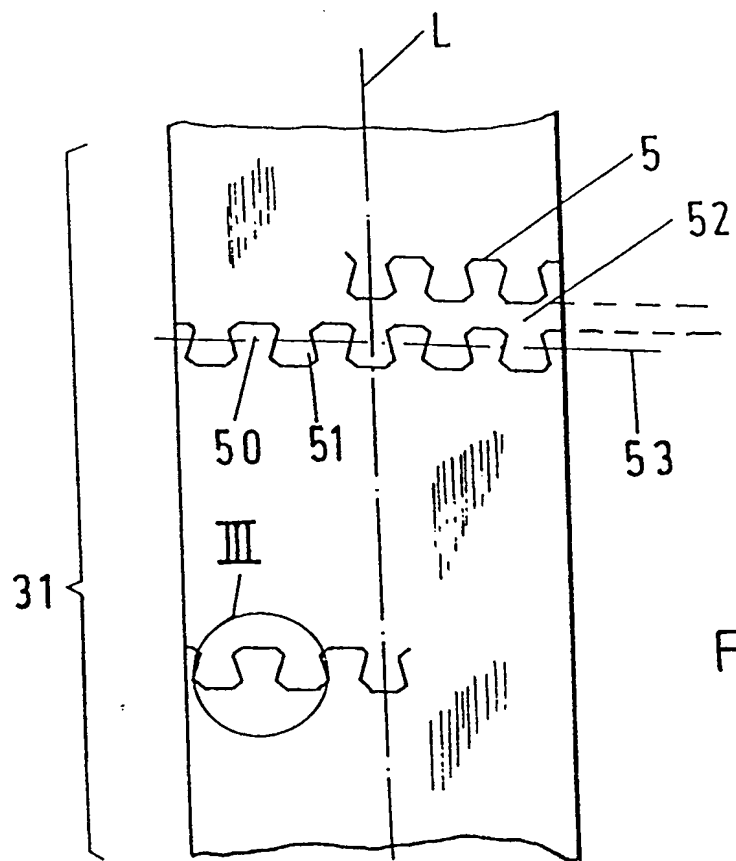


Fig.2

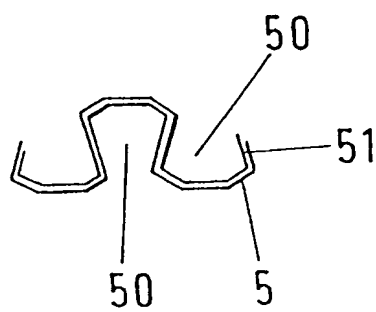


Fig.3

Fig.4

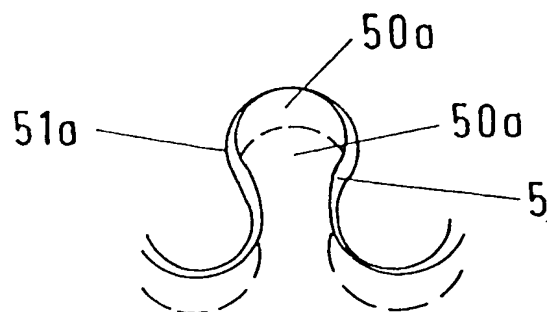
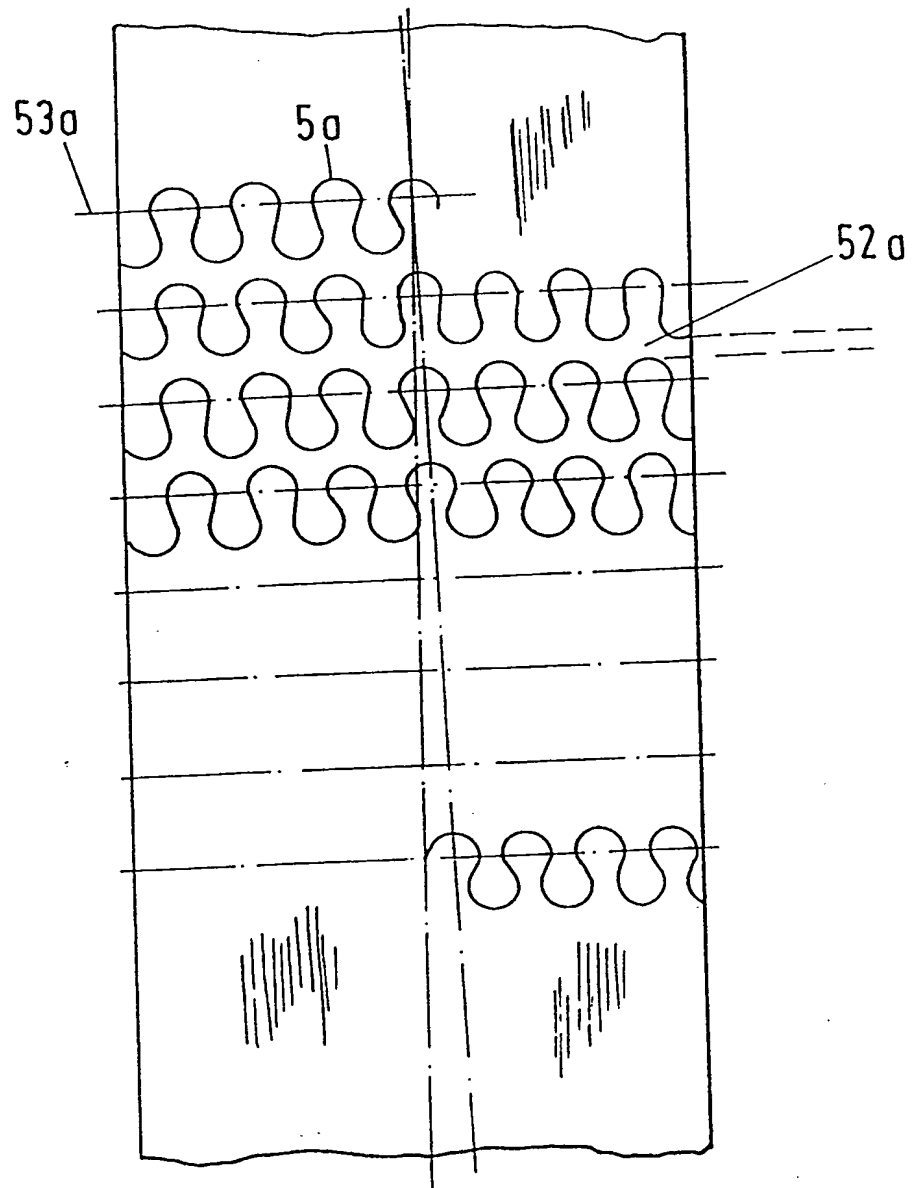


Fig.5

COMBINED DECLARATION FOR PATENT APPLICATION AND POWER OF ATTORNEY

(Includes Reference to PCT International Application)

ATTORNEY DOCKET NUMBER

US 4037

As a below named inventor, I hereby declare that:

My residence, post office address and citizenship are as stated below next to my name.

I believe I am the original, first and sole inventor (if only one name is listed below) or an original, first and joint inventor (if plural names are listed below) of the subject matter which is claimed and for which a patent is sought on the invention entitled

SURGICAL INSTRUMENT

the specification of which (check only one item below):

☒ is attached hereto.☐ was filed as United States application

Serial No. _____

on _____

and was amended

on _____ (if applicable)

☐ was filed as PCT international application

Number _____

on _____

and was amended under PCT Article 19

on _____ (if applicable)

I hereby state that I have reviewed and understand the contents of the above-identified specification, including the claims, as amended by any amendment referred to above.

I acknowledge the duty to disclose information which is known to me or other person(s) involved in the preparation or prosecution of this application to be material to the examination of this application and to patentability as defined in Title 37, Code of Federal Regulations, §1.56.

I hereby authorize the U.S. attorney or agent named herein to accept and follow instructions from _____

as to any action taken in the Patent and Trademark Office regarding this application without direct communication between the U.S. attorney or agent and the undersigned. In the event of a change in the persons from whom instructions may be taken, the U.S. attorney or agent named herein will be so notified by the undersigned.

I hereby claim foreign priority benefits under Title 35, United States Code, §119 of any foreign application(s) for patent or inventor's certificate or of any PCT international application(s) designating at least one country other than the United States of America listed below and have also identified below any foreign application(s) for patent or inventor's certificate or any PCT international application(s) designating at least one country other than the United States of America filed by me on the same subject matter having a filing date before that of the application(s) of which priority is claimed:

PRIOR FOREIGN/PCT APPLICATION(S) AND ANY PRIORITY CLAIMS UNDER 35 U.S.C. 119

COUNTRY (If PCT, indicate "PCT")	APPLICATION NUMBER	DATE OF FILING (day, month, year)	PRIORITY CLAIMED UNDER 35 USC 119	
Europe	98 81 0930.2	17/09/1998	<input checked="" type="checkbox"/> YES	<input type="checkbox"/> NO
			<input type="checkbox"/> YES	<input type="checkbox"/> NO
			<input type="checkbox"/> YES	<input type="checkbox"/> NO
			<input type="checkbox"/> YES	<input type="checkbox"/> NO
			<input type="checkbox"/> YES	<input type="checkbox"/> NO

+49 711 299594 5.03

PTO 1311

13-SEP-1999 12:11

SCHUSTER & PARTNER

+49 711 299594 S.04

ANNEX C

PTO/SB/09 (12-97)

Approved for use through 8/30/00. OMB 0651-0001
Patent and Trademark Office, U.S. DEPARTMENT OF COMMERCE

Under the Paperwork Reduction Act of 1995, no persons are required to respond to a collection of information unless it displays a valid OMB control number.

**STATEMENT CLAIMING SMALL ENTITY STATUS
(37 CFR 1.9(f) & 1.27(b))—INDEPENDENT INVENTOR**Docket Number (Optional)
US 4037Applicant, Patentee, or Identifier: HILTEBRANDT, Siegfried

Application or Patent No.: _____

Filed or Issued: _____

Title: SURGICAL INSTRUMENT

As a below named inventor, I hereby state that I qualify as an independent inventor as defined in 37 CFR 1.9(c) for purposes of paying reduced fees to the Patent and Trademark Office described in:

- ☒ the specification filed herewith with title as listed above.
- ☐ the application identified above.
- ☐ the patent identified above.

I have not assigned, granted, conveyed, or licensed, and am under no obligation under contract or law to assign, grant, convey, or license, any rights in the invention to any person who would not qualify as an independent inventor under 37 CFR 1.9(c) if that person had made the invention, or to any concern which would not qualify as a small business concern under 37 CFR 1.9(d) or a nonprofit organization under 37 CFR 1.9(e).

Each person, concern, or organization to which I have assigned, granted, conveyed, or licensed or am under an obligation under contract or law to assign, grant, convey, or license any rights in the invention is listed below.

- ☒ No such person, concern, or organization exists.
- ☐ Each such person, concern, or organization is listed below.

Separate statements are required from each named person, concern, or organization having rights to the invention stating their status as small entities. (37 CFR 1.27)

I acknowledge the duty to file, in this application or patent, notification of any change in status resulting in loss of entitlement to small entity status prior to paying, or at the time of paying, the earliest of the issue fee or any maintenance fee due after the date on which status as a small entity is no longer appropriate. (37 CFR 1.28(b))

Siegfried HILTEBRANDT

NAME OF INVENTOR

NAME OF INVENTOR

NAME OF INVENTOR

Signature of inventor

Signature of inventor

Signature of inventor

X September 18, 1999
Date

Date

Date

Burden Hour Statement: This form is estimated to take 0.2 hours to complete. Time will vary depending upon the needs of the individual case. Any comments on the amount of time you are required to complete this form should be sent to the Chief Information Officer, Patent and Trademark Office, Washington, DC 20231. DO NOT SEND FEES OR COMPLETED FORMS TO THIS ADDRESS. SEND TO: Assistant Commissioner for Patents, Washington, DC 20231.

5/50

9875726

FedEx Internationaler Luftrachtbrief
Für alle internationalen Sendungen

Bitte in Deutsch ausfüllen - Fill in German and print hard

Datum **09/14/99** FedEx Kundennummer **1998-6038-0**
des Absenders

Name des Absenders **Heike Freudenmann** Tel.-Nr. **0711-2229940**

Firma **SCHUSTER & PARTNER**

Anschrift

WIEDENHOLSTR 10

STUTTGART

DE Postleitzahl **70174**

Telefonnummer (oder Rechnungsreferenz) **US 4037**
Die ersten 12 Zeichen erscheinen auf der Rechnung.

Von / To

Name des Empfängers

Tel.-Nr.

**ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS
BOX APPLICATIONS, US PATENT OFFICE**

Firma **Crystal Plaza Building 2,**

Abteilung/Stockwerk

2011 South Clark Place

Ort **Arlington**

Bundesland **Virginia**
Provinz

Land **U.S.A.** Postleitzahl **22202**
Zip

Steuernummer des Empfängers für Zollzwecke
z.B. zusätzlich zur amtlichen Anmeldung einreichend

4 Sendungsidentifikation - Shipment Information
Auf ALLE Sendungen können Zollgebühren erhoben werden.

Anzahl der Frachtpäckchen
von denen ein Teil
und gewicht **1** Gesamtgewicht **0,20** kg Volumen **1** **1** **1** cm
Zollhöhe (HS-Code) Ursprungsland Zollwert

DOCUMENTS

Gesamter Transport-
versicherungswert

Währung

Gesamter
Zollwert

☐ Nur für EU
Bitte hier ankreuzen und Handelsrechnung belegen, falls sich die Waren nicht im freien Verkehr befinden.

Nicht alle Services und Optionen sind für Ziele verfügbar.

5 ☒ **Kredit** Intl. Priority ☐ **FedEx Intl. First**
Nur in bestimmte Zonen der USA verfügbar.

Für Pakete bis zu 68 kg
für Pakete über 68 kg bitte den
FedEx Expanded Service Intl.
Air Waybill verwenden.

☐ **Enveloppe** ☐ **FedEx Pak** ☐ **Andere**
FedEx Box, FedEx Tube und
andere Verpackungen

6 ☒ **Enveloppe** ☐ **FedEx Pak** ☐ **Andere**
FedEx Box, FedEx Tube und
andere Verpackungen

7 ☐ **ABHOLUNG** bei FedEx ☐ **Auslieferung SAMSTAGS**
Nur für bestimmte Zonen verfügbar.

8 ☒ **Abholung** ☐ **Abgabe**
Diese Sendung enthält kein Gefahrgut.
Dieser Luftfrachtbrief kann nicht zum Versand von Gefahrgut verwendet werden.

8a ☒ **Bezahlung / Payment** Rechnung für Transportgebühren an:
☐ Absender ☐ Empfänger ☐ Dritte ☐ Kredit-
karte ☐ Bar ☐ Scheck

FedEx Kunden-
Kreditkennr.
Gültigkeits-
datum

8b ☐ **Bezahlung / Payment** Rechnung für Zoll und Steuern an:
☐ Absender ☐ Empfänger ☐ Dritte
Nur zum Gebrauch
durch FedEx.

9 **Erforderliche Unterschrift / Required Signature**
Der Gebrauch dieses Luftfrachtbrieftes bindet Sie an die Bestimmungen der Allgemeinen Geschäftsbedingungen auf der Rückseite dieses Luftfrachtbrieftes. Auf diese Sendung können bestimmte internationale Verträge, einschließlich des Warschauer Abkommens, anwendbar sein, die größere Haftung bezüglich Schäden, Verlust oder Verzögerung, wie in den Vertragsbedingungen erwähnt, umfassen.

Unterschrift des Absenders **HA...** Datum **09/14/99**
Dies ist keine Vollmacht zur Ausfertigung dieser Sendung ohne Unterschrift des Empfängers.

FedEx
Kundennummer
8122 2159 1707

0405

Hinweise zum Ausfüllen dieses Luftfrachtbrieftes finden Sie auf der Rückseite des fünften Blattes.
Refer to any other page for English translation.
Besuchen Sie uns auf unserer Website unter www.fedex.com

Die Service-Bedingungen und -Bestimmungen sind auf der Land- und Luftverkehrs-Spezialinformation enthalten. Sie von unserer öffentlichen Niederlassung.
Nichtdiskontinuität: Internationaler Luftfrachtbrief • ©1994-98 Federal Express Corporation

BEHALTEN SIE BITTE DIESEN DURCHSCHLAG / RETAIN THIS COPY FOR YOUR RECORDS

ANNEX D

347

PART 15472 Rev. 04/98
©1994-98 FedEx
PRINTED IN U.S.A.

CRS 66

ANNEX E

Tag 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 ☒ 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31

Monat 1 2 3 4 5 6 7 8 ☒ 9 10 11 12

Jahr 99

Gesprächs-Notiz persönlich ☐ telefonisch ☒

für Fr



Gesprächspartner Herr Björness

Firma/Bereich Fedex

Nr. 0130-7573

Betrifft US 4037

Inhalt

Sendung wurde am 15.9.99 um 9.14h zugestellt
G. Negash hat die Sendung entgegengenommen.

Fr
Unterschrift

Zur Kenntnis gegeben an

Rückruf	Wiedervorlage	
Besuch	1	2
Verbleib	3	4



ANNEX F

FEDERAL EXPRESS EUROPE INC.
LANGER KORNWEG 34K

D-65451 KELSTERBACH

EMAIL: BILLDE@FEDEX.COM

TEL: 06107 937 293

FAX: 06107 937 455

EINGEGANGEN

22. SEP. 1999

Erledigt: *linght*SCHUSTER & PARTNER
WIEDERHOLDSTR 10

70174 STUTTGART

Umsatzsteueridentifikationsnr:
DE 111607161Rechnungs Nr: 03807485
Datum: 15.09.1999
Kunden Nr: 1998-6038-0

(Bei Zahlung unbedingt angeben)

Umsatzsteueridentifikationsnr:

FRACHTRECHNUNG

Versanddaten	Absender	Empfänger	Service	Pack- stücke	Gewicht	Betrag
A 812-2215-91707 STR - NDV 14 SEP 1999	HEIKE FREUDENMANN SCHUSTER & PARTNER WIEDERHOLDSTR 10 STUTTGART Ref. Nummer: US 4037	ASSISTANT COMMISSIONERS FOR US PATENT OFFICE CRYSTAL PLAZA BLDG 2 2011 SOUTH CLARK PLACE ARLINGTON VA US 22202 Zugestellt: 15 SEP 1999 09:14:00 PM Unterschrift: G.NEGASH	FedEx Letter	1	0,2 kg DM	79,41
2				Nettobetrag DM		79,41

4730

Diese Rechnung gilt in Verbindung mit der Durchschrift des Luftfrachtbriefes (den Durchschriften der Luftfrachtbriefe) [Air Waybills] als Ausfuhrnachweis für Umsatzsteuerzwecke aller oben aufgeführten Exportsendungen gemäß § 10 Abs. Nr.1 UStDV 1993 und Abschnitt 133 Abs.3 Satz 1 UStR. Die Beförderung der in den genannten Luftfrachtbriefen aufgeführten Gegenständen wurde gemäß der Versandanweisung des Versenders durchgeführt. Ich versichere, daß ich die Angaben über die Versendung/Beförderung nach bestem Wissen und Gewissen aufgrund von Geschäftsunterlagen gemacht habe, die im Geltungsbereich der UStDV nachprüfbar sind.

Antje Schütt-Fahrenkrog, Geschäftsführerin

Diese Bescheinigungsform und der maschinelle Unterschriftsausdruck wurde genehmigt durch Verfügung der Oberfinanzdirektion Frankfurt am Main vom 13.01.1995, Az: S 07134 B - FEDEX/87 - St IV20

Gesamtbetrag (Steuerfrei)	EUR	40,60	DM	79,41
Gesamtbetrag (*Steuerpflichtig) MWST				

TOTAL » EUR *****40,60 DM *****79,41

Zahlbar sofort nach Rechnungserhalt

Unter den folgenden Rufnummern sind wir zu erreichen:

Fragen zur Rechnung 06107 937293

Fragen zur Sendung 0800 123 0800 (gebührenfrei)

BANKVERBINDUNG: COMMERZBANK AG, FRANKFURT, KTO.-NR 740014602 (BLZ 500 400 00)
REGISTERSITZ DER GESELLSCHAFT: WILMINGTON, DELAWARE/USA; SITZ DER ZWEIGNIEDERLASSUNG: LANGER KORNWEG 34K, 65451 KELSTERBACH
HANDELSREGISTER: RÜSSELSHEIM HRB 2977 · GESCHÄFTSFÜHRUNG: ANTJE SCHÜTT-FAHRENKROG, PETER GRIMM

ANNEX G

SENT BY Fedex Express
on September 14, 1999

No. 8122 2159 1707

Atty. Docket No.:
US 4037

Priority claimed:

EP 98 81 0930.2 filed September 17, 1998

Title: SURGICAL INSTRUMENT

THIS ACKNOWLEDGES RECEIPT OF DOCUMENTS ATTACHED TO
TRANSMITTEL LETTER UNDER 35 U.S.C. 371
EXCEPT (please list missing documents:)

524 Rec'd PGT/PTO 15 SEP 1999

T-Online eMail

Absender: "Robinson, Betty" <onars24@USPTO.GOV>
Datum: 02. Feb 2000 13:00
Empfänger: "'P.Vincent@t-online.de'" <P.Vincent@t-online.de>, "Robinson, Betty" <onars24@USPTO.GOV>
Kopieempfänger:
Betreff: RE: lost application?

In this matter the person to contact is Dora Stroud, she is the supervisor of the customer service section of OIPE. I will forward this to her. The number to contact someone is 308-120¹²

> -----Original Message-----
> From: P.Vincent@t-online.de [SMTP:P.Vincent@t-online.de]
> Sent: Wednesday, February 02, 2000 3:06 AM
> To: betty.robinson@uspto.gov
> Subject: lost application?
>
> Dear Ms. Robinson:
>
> On behalf of my client, I filed an application for letters patent on
> September
> 15, 1999 with the USPTO. The application was sent by Federal Express
> courier
> from Stuttgart, Germany on September 14, 1999 (Federal Express Airway Bill
>
> Number 8122 2159 1707). The application claimed Paris Convention priority
> of EP
> 98 81 0930.2 filed September 17, 1998. Although the mailing was addressed
> to BOX
> APPLICATIONS we received our postcard back from the USPTO stamped " 524
> Rec'd
> PCT/PTO 15 SEP 1999". The applicant's name is HILTEBRANDT, Siegfried and
> the
> title of the application is SURGICAL INSTRUMENT. We have not received any
> further
> communication from the Office concerning this application although a
> Notice to
> File Missing Parts should have been issued. Please attempt to locate this
> application and to inform me by return E-mail ASAP of its status. My
> E-mail
> address is:
>
> p.vincent@t-online.de
>
> Many thanks for your help in this matter.
>
> Very truly yours,
>
> Dr. Paul Vincent
> Agent of Record
> Reg. Nr. 37,461

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☐ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.